This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

19日本国特許庁

①特許出額公開

公開特許公報

昭53—86035

 ⑤Int. Cl.² A 01 N 9/22 C 07 D 209/94 	識別記号	30 F 371.22 30 F 91	6712-49	発明の数	2	978) 7 月 2	9日
C 07 D 491/18 // (C 07 D 491/18 C 07 D 307/00)		16 E 62 16 E 331	6736—44 7242—44	審査請求	相	(全 7	頁)

②非医療用殺菌剤およびその製造法

顧 昭52-150941

@特 顧 昭50(1975)1月31日 ②出

願 昭50-13872の分割 特

勿発 明 者 加藤寿郎

茨木市桑田町2番1号

同 亀田信行 宝塚市売布2丁目14番7号

仰発 明 者 久田芳夫

川西市大和西3丁目26の1

藤浪曄 同

宝塚市梅野町3番10号

切出 顧 人 住友化学工業株式会社

大阪市東区北浜5丁目15番地

の代 理 人 弁理士 木村勝哉



ニル)ピロリジンーは、5ージオン無導 有効収分として含有することを特象とす





[式中、 A は特許額水の範囲筋ノ項に記載

で示される二塩基酸またはその無水物と一般

許請求の雑価第・ノ項に記載 (式中、まは

と同じ意味を有する。)

で示されるアニリン無とを脱水部合させて、

一般实

(式中、A かよび 1 は前途と同じ意味を有する。)

で示される!ー(ヨーニトローミーハロゲノフュニル)ピロリジンー2。ミージオン野等体を得るととを特徴とする非医療収費剤の製油は、

」、発明の詳細な説明(

本発明は新規をノー(ヨーニトローターハロ ゲノフェニル)ピロリジンース。メージオン制 単体を有効成分として含有することを特徴とす る非医療用収割割かよびその製造法に関するも のである。

すなわち、本発明社(J)次の一般式(I)

で示される!ー(ミーニトローミーハロゲノフェニル)ピロリジンー 2。ミージオン野導体を有効成分として含有することを特象とする非限 参用政育剤シよび(3次の一般大師

(式中、▲は前述と同じ意味を有する。) で示される二塩基酸またはその無水物と一般式 (v)

(式中、エは前述と同じ念味を有する。) で示されるアニリン側とを思本組合させて、一般式(I) φ φ

〔式中、エはハロゲン原子、1は次の一般式 TO

(式中、Yは無象原子あるいはメテレン基・ を表わす。)

で示されるショロヘキシレン基または次の一 数式面

(式中、 5 は被象原子あるいはメテレン基を表わす。)

で示されるシャロヘキセニレン基をるいはメ テリデンエテレン基を表わす。)

(丈中、 A Þ X び X は前途と同じ意味を有する。)

で示される!ー(ョーニトローミーハロゲノフェニル)ピロリジンーで、コージオン領導体を 得ることを特徴とする非医療用政事業の製造法 である。

ノーフェニルピロリジン・2。5ージオン酵 事体のうちノー(3。5ージハロゲノフェニル) ピロリジン・3。5ージオン酵事体が特異的な 教育作用を有するととは、本発明者らによる特 公昭 47~/3433 号公報により公知となってい るが、その後の詳細な検討により、これらの化 合物はマメ科、クリ科かよびナス料の植物に高 検皮で飲布した場合、しばしば薬変を生じたり、 生育神制作用を示したりすることが明らかとな

特麗昭53-86035(3)

った。したがって開系統化合物の使用場面かよ び使用時期が展定されるという欠点があった。 🔭 かかる観点より、本発明者らは各種植物に楽客 を示さないて作物の病害助験に卓抜した効果を 有する化合物の提索に供意等力した。その結果、発 本発明化会物が上記化合物類の3。3~位のハ ログン菓子の一方をニトロ茹で聞き換えたもの であるが、病害防険効果は全く変らず、植物だ 対する業者が全く望められないという驚くべき 住賃を有するととが判明した。本発明化合物は 全て新規合成化合物であり、その病害紡骸効果 がきわめて使れ、しかも作物に対し全く客作用 を示さない事実は過去の知見から金く予想され 得なかったことであり、またその効果は重果上 きわめて有用であるととは言うまでもない。さ て、本発明化合物の資客紡績効果だついてさら 化学しくは猫のいもち病、軟枯病、どぜ養枯病、 社が前病、小粒菌装病、各種ソ系銀の菌装病、 りどんと病、灰色かび病、炎そ病、糖欲病、痰 病、風変病、策かび病、立枯病、苦立枯病、畏

一方、本発明化合物をイネ、キュウリ、ダイコン、トマト、ハタサイ、インゲン、エンドウ、ナス、ピーマン、アズキ、タバコ、ソラマメ、メロンなど広範囲の作物に製布しても、何ら等作用は認められず、本来明化合物は各種作物に集客を全く示さないと言って良い。

以上の事実は本発明化合物が最関要作物の数 資料としてきわめてすぐれた性質を有する薬剤

てもるととを示している。

本発明の() は前述した新知見に基づいて完成されたもので、一般式(j) で示される / - (3 ーニトロー 3 ー ハロ ゲノフェニル) ピロリ ジンー 2 、5 ー ジオン 間端体を有効成分として含有するととを特象とする非民使用級事業である。

チルモルホリン等、好せしくはトリエテルアミ ンを能加すれば少なくとも 110℃以上では容易 K反応が進む。さらに低低下で反応を行なわせ る必要のある場合には、一般失いで示される二 塩基酸毒の無水物と一般式器で示されるアニリ 🔑 ン銀とを進当な搭載、たとえばペンゼン、トル エン、キシレン、ローヘキサン、イソプロビル エーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、 酢酸エチル、ナロルベンゼン、サグロイン、好 ましくはトルエン中で反応させ、中間体である 二塩基酸のモノアニリド酵素体を生成させ、と れに適当な説水樹たとえば無水酢酸、テオニル クロリド、アセチルクロリド、三塩化リン等好 ましくは無水酢酸を作用させれば、 //0℃以下 でも容易に最水理化が進み目的物を収率よく得 るととができる。

以下合成の実施例をおげて本発明をさらに詳細に説明するが本発明化合物の出発原料の種類、反応条件はとれらの外に限定されることなく、広い範囲で変更が可能であることはいうまでもない。

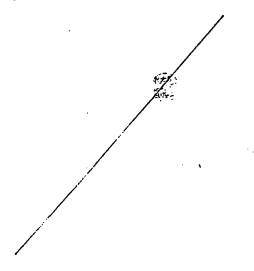
実施例/ 製造法の一般操作法

3

- a) 3, 4-エンドメテレンシクロヘキサン
 ーノ, 2-ジカルボン駅 7, 25 と 3 ークロ
 ロー 3 ーニトロアニリン 8, 45 とを 5 の ml
 ナスフラスコに仕込み 1 5 分間 200~250
 でに加熱した。 冷装、 反応マス モエタノー
 ルートルエン製合移縦より再結 品して、 H
 ー(3ークロロー 3 ーエトロフェニル)ー
 3, 4-エンドメテレンシクロヘキサンー
 /, 2-ジカルボキシイミド /3,45 を得た。
 mp /88.3~/9/.0℃
- b) 3,4ーエンドオキソシクロヘキサンー
 /,2ージカルボン限 9・3 5、3ークロロー
 ニューニトロアニリン 8・4 5、トリエテル
 アミン 0・/ 5 か 上 55 キ クレン / 0.0 ml を 水分
 分積 数を付した 200 ml 9 ロフラスコ K 仕込
 み 5 時間提神選従させた。反応終了後、彼
 圧下にキシレンを 官去し、得られた残骸を
 エタノールートルエン混合物数より再輸品
 して、 5 (3-クロロー3-ニトロフェ

- ニル)-3,6-エンドオキソンタロヘキ サンー/,2-ジカルボキシイミド/4.3デ 全得た。mp/3/.0~/32.0℃
- c) 無水る,4ーエンドオキソーギーシクロ ヘキセンー!。ユージカルポン数8-45、 ョータロローターニトロアニリング・4≠♪ よびトルエン /00叫を 200叫 4 ロフラスコ 化仕込み、2時間30~40℃で提辞した。 析出した上記ジカルボン数のモノアモド体 を严禁し乾燥した後、 /00㎡ 4 ロフラスコ 化無水酢散7g叫、酢酸ナトリウム0.5g と共化仕込み、/時間70~80℃で批拌 した。枝反応被を大量の水にあけ、折出じ た始品を評集し、被圧下に乾燥させた。祖 始品をエタノールートルエンより再始品し て、ェー(メークロローミーニトロフェニ ル)ー3.4ーエンドオキソーギーシクロ ヘキセンー!。ユージカルポキシイミド mp /44.0 ~ /44.5℃ . 上記製造技に従って合成し得られた結果を

第/表に示す。ただし化合物番号2→よび4 は a)の方法、化合物番号/⇒よび5 は b) の方法、化合物番号5は c)の方法で合成し た。



:					·~	T		製 準 体 元 忠 分 析 値 (が)			
リカルボン数量	アニリン個	能	化、学 物	.*	*	(多)	●雑食数 ジャン	0	E 77 W) H	ae
SOOD GOODE	NO WEE S	/	ao g	(88	121-0-2-0	計 \$2./0 典 \$2.03		11.3 Te. 1	10.98 10.98
COOR	,	2	NO N	D		23	/88.5~/9/ D	計 54./7 英 54.24		8.74 8.73	// .03 // .14
COOR		3	D C			7/	164-0~6.5	計 s2.43 英 s2.43	,	8.74 8.95	10.93
COOR	•	4				8 \$	/8/ D~4.0	計 54·52 英 54·44			11.12
COOR COOR	DOWN.	5	TO SOR	Ð		77	/1E.3~/E/.5	計 #5:77 実 #5:85	1	7.43	Br 2/.76 2/.70

とのよりにして得られた本発明化合物を実験に使用する際には、他成分を加えず純粋を形で 使用できるし、また収割材として使いやすくするために担体と混合して使用することができ、 進常の形態、たとえば粉別、水和剤、乳剤、他 剤、放剤、健療、塩煙薬、エアーゾール等のい ずれとしても使用することができる。

1

さらに他の裏剤と混合して使用することができ、たとえば、カスガマイシン、〇・〇ージェチルー=・ベンジルホスホロチオレート、〇・〇ージメテルー(コーメテルーギーニトロフェニル)ホスホロテオエート、メテルアルソン酸鉄、ジネブ、マラソン、ジメトエート、ノスコーメート、ノスコーメート、ノスコーストンのでは、ロロPA・等と、はいずれるととができ、いずれなが可能の対象を破するととなって、いいのでは、これが可能であり、金銭以外の収益されたは、一位である。

次に本数事制の配合例をおげ、以上の実験を 対象明字る。

配合例 / 粉 剂

化合物(の) 都とクレーテフ部とをよく粉砕 混合すれば、主用合有量 3 多の粉削を得る。 使用に顕してはそのまま数布してもよく、粉 衣処理しても良い。

配合例2 水和新

化合物(は50部、機関剤(アルキルベンゼンスルホン酸塩系) 5部かよび地級士 5 部をよる地級士 5 部をよる物が協合すれば、主剤合有量 5 0 5 の水和剤を得る。使用に難しては水で名取して飲布してもよく、後後処理しても良い。

配合何」 乳 剤

化合物 (5) 5 0 部、 ジェテルスルホキシド 2 0 部、 キシレン 2 0 部 かよび乳化剤 (ポリ オキシエテレンフェニルフェノールエーテル 系) / 0 部を傷和すれば、主動含有量 5 0 手 の乳解せ る。 使用に駆してはそのまま収録 してもよく、水で希釈して散布しても良い。

安全领化 拉 製

化合物 (//s 部、タレー 93.5部かよび競合剤 (ポリピコルアルコール系) //s 部をよく粉 砕混合し、水で飲り合せたのも造粒乾燥すれ は、主剤含有量 5 多の紋剤を得る。使用に額 してはそのまま飲布する。

配合例5 被合物剂

実施例は 福モンガレ病防険効果ー!

プロ技术体に兼培した報(品質:近要33 ラ)が草丈60m程度に生育した時、乳料形 類の本質明化合物を水で希釈して/ポット為 タ/の配子の飲布した。4時間後、寒天培地 培養の本病菌(Pellicularia sasakii)の菌糸片 (直養3取)を形の業業に接種して28℃の 恒温器に鬱健した。

さらに《日後、発病した病療長を測定して、 発病底を求めたところ第2表のような結果を 毎た。

調査基準をよび発病度の計算法

現実を全く関めないもの・・・・指数 0 /Om/m以下の実施を認めるもの・・・・指数 / /O~30m/mの ・・・・・指数 2 30m/m以上の ・・・・・・・・・・・・ 指数 4

発病度份= $\frac{0\times n_1+/\times n_2+2\times n_5+4\times n_4}{4\times n_1(黄変能変数)}\times /00$

 $(H = n_1 + n_2 + n_3 + n_4)$

第 2 表

化合物等	号	有効成分機変. (ppm)	劳 病 度
本羽朔化合物	/	1000	0
•	2	•	0
. •	3	•	0
;	5		0
対 税 例 ヨー(3,5ー フェニル) コハク酸イモド ・50%が何刻	900	•	0
A 45	湿		100.0

実施例3 福モンガレ典防除効果=1

テ無被木体に兼培した福(品額:近畿 3 3 号)が草文 4 の無程度に生育した時、乳剤形態の本語明化合物を水で拾取してノボット高 カノ 3 md ずつ飲布した。飲布フ日後、東天培 地培養の本病菌(Pellicularia sasskii)の簡素 片(直径 3 mm)を揺の業務に接種して2 5 °C の低温器に舒置した。

さらに4日後、発病した病変長を測定して 発病皮を求めた。結果は係3長に示した。な か、調査基準かよび発病皮の計算法は実施例 3と同じである。

施 1 表

化合物槽	7	有効成分換度 (アテロ)	英 貞 底
本等明化合物:	/	1000	0
•	2	•	0
•	3	•	U
•	·#	•	0
•	5	. •	0
対 展 例 まー(3,5ージタBロ フェニル) コハタ酸イミド 30多水和剤			\$.0
対限例 ※ ホオアソジン 4.3多 観測		(/ooo輪看駅)	35.8
# 40	=	-	100.0

※・・・・・・ 市駅 教 舊 剤

実施例4 インゲツ莨核病肪除効果

fon植木鉢に飾/本類期になるまで栽培し たインサン(品質:大正金時)に水和剤形態 の供質薬剤を/鉢/の配丁つ散布した。散布 /目後、果天培地の本資書(Scharotinia scharotiorum)

C. T.

. .

A.K.

の富永片を初生策に張りつけ接載して、 30 で多世級推動に入れた。 3日後に発病した病 夜長より発病底を求めたととろ第4表の結果 を得た。

第 4 表

化合物指导	有効成务機能 (ppm)	発 病 能
本発明化合物/	1000	0
	300	0
	250	0
į	125	0
. 4	1000	0
	300	0
	250	0
	/25	0
対無例		
第一(3,5一ジタボロ フェニル)	1000	0
コハナ数イミド	500	0
50多水和架	250	2.3
	/28	10.0
無松堆	-	100.0

実施例3 作物に対する茶 試験 会会の物か上び高度

ナス(午筒ナス)、タパコ(プライトイエロー)

揺 推 キュウリ、インゲン、ダイズ

※ 核 トマト、ナス、タバコ

似款方法

規程かよび参核した体核えの核物が供飲できるまで生育した時、水和報形態の供飲 疾剤を / 鉢 3 の 以 ずつ飲有した。飲有餐、 ビニールハウスで飲坊を続けて 2 の 日餐に 来答の有紙かよび程度を観察した。

来容視症の基準

卷集

異状なし

土 原因不明の軽い美状がわずかれるる。

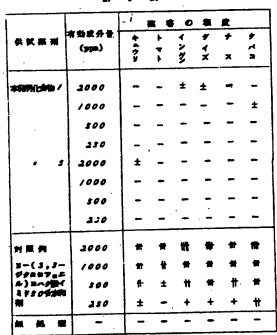
乗の //k以 下に 菜舎による美状がある。

. 1/4-1/2K

分 //2以上K

一份 教会体系

K 1 M



NONMEDICAL FUNGICIDES AND PROCESS FOR THEIR PREPARATION

Patent Number:

JP53086035

Publication date:

1978-07-29

inventor(s):

KATO TOSHIRO; others: 03

Applicant(s)::

SUMITOMO CHEM CO LTD

Requested Patent:

□ JP<u>53086035</u>

Tippiioddon Hambe

Application Number: JP19770150941 19771214

Priority Number(s):

IPC Classification:

A01N9/22; C07D209/94; C07D491/18

EC Classification:

Equivalents:

JP54002257B, JP970280C

Abstract

 $\label{eq:purpose} PURPOSE: 1-(3-Nitro-5-halogenophenyl) pyrrolidine-2,5-dione derivs. \ I(X is halogen; A is II, III or methylene; Y is 0 or methylene; Z is 0 or methylene).$

Data supplied from the esp@cenet database - 12